



# ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

## ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΠΡΩΤΟ

Αρ. Φύλλου 155

7 Σεπτεμβρίου 2010

### ΠΡΟΕΔΡΙΚΟ ΔΙΑΤΑΓΜΑ ΥΠ' ΑΡΙΘΜ. 90

Τροποποίηση και συμπλήρωση διατάξεων του π.δ 205/2001 (Α' 160) «Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος βιοκτόνων προϊόντων σε συμμόρφωση προς την Οδηγία 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου» όπως ισχύει, σε συμμόρφωση προς τις Οδηγίες 2009/84/ΕΚ, 2009/85/ΕΚ, 2009/86/ΕΚ, 2009/87/ΕΚ, 2009/88/ΕΚ, 2009/89/ΕΚ, 2009/91/ΕΚ, 2009/92/ΕΚ, 2009/93/ΕΚ, 2009/94/ΕΚ, 2009/95/ΕΚ, 2009/96/ΕΚ, 2009/98/ΕΚ, 2009/99/ΕΚ, 2009/107/ΕΚ, 2009/150/ΕΚ, 2009/151/ΕΚ, 2010/5/ΕΕ, 2010/7/ΕΕ, 2010/8/ΕΕ, 2010/9/ΕΕ, 2010/10/ΕΕ και 2010/11/ΕΕ της Επιτροπής.

### Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

#### 1. Τις διατάξεις:

α) Των άρθρων 3 και 4 του ν. 1338/1983 «Εφαρμογή του κοινοτικού δικαίου» (Α' 34), όπως αντικαταστάθηκαν, το μεν πρώτο με το άρθρο 65 του ν. 1892/1990 (Α' 110), το δε δεύτερο με το άρθρο 6 παρ. 4 του ν. 1440/1984 (Α' 70) και τροποποιήθηκε τελικώς με το άρθρο 48 του ν. 3427/2005 (Α' 312).

β) Των άρθρων 1 περ. δ και 30 του ν. 721/77 (Α' 298), όπως η περ. δ και το άρθρο 30 αντικαταστάθηκαν με το άρθρο 1 παρ. 2 και 5α αντίστοιχα του ν. 2538/1997 (Α' 242).

γ) Του άρθρου 2 του ν. 1316/1983 (Α' 3) όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 1 του ν. 1965/91 (Α' 146).

δ) Του άρθρου 90 του Κώδικα Νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα κυβερνητικά όργανα που κυρώθηκε με το άρθρο πρώτο του π.δ 63/2005 «Κωδικοποίηση της νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα Κυβερνητικά όργανα» (Α' 98).

ε) Του άρθρου 25 του ν. 3730/2008 (Α' 262/23-12-2008) «Προστασία ανηλίκων από τον καπνό και άλλες διατάξεις»

2. Την υπ' αριθ. 316049/24-11-2009 (Β' 2401/1-12-09) απόφαση του Πρωθυπουργού και της Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων «Ανάθεση Αρμοδιοτήτων στον Υφυπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Μιχαήλ Καρχιμάκη».

3. Την υπ' αριθ. 13284/22-2-2010 απόφαση της αντιπροέδρου του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ).

4. Το γεγονός ότι από τις διατάξεις του παρόντος διατάγματος δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του Κρατικού Προϋπολογισμού.

5. Την αριθ. 200/2010 γνωμοδότηση του Συμβουλίου της Επικρατείας, μετά από πρόταση των Υπουργών Οικονομίας, Ανταγωνιστικότητας και Ναυτιλίας και Υγείας και Κοινωνικής Πολιτικής και του Υφυπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αποφασίζουμε:

#### Άρθρο 1 Σκοπός

Με το παρόν διάταγμα συμπληρώνονται και τροποποιούνται διατάξεις του π.δ. 205/2001 (Α' 160) όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με τα π.δ/τα 159/2008 (Α' 219), 52/2009 (Α' 71), σε συμμόρφωση προς τις Οδηγίες:

2009/107/ΕΚ της 16ης Σεπτεμβρίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L262/40) της Επιτροπής.

2009/84/ΕΚ της 28ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L197/67)  
2009/85/ΕΚ της 29ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L198/28)  
2009/86/ΕΚ της 29ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L198/31)  
2009/87/ΕΚ της 29ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L198/35)  
2009/88/ΕΚ της 30ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L199/15)  
2009/89/ΕΚ της 30ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L199/19)  
2009/91/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/39)  
2009/92/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/43)  
2009/93/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/46)  
2009/94/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/50)  
2009/95/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/54)  
2009/96/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/58)  
2009/98/ΕΚ της 4ης Αυγούστου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L203/58)

2009/99/ΕΚ της 4ης Αυγούστου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L203/62)

2009/150/ΕΚ της 27ης Νοεμβρίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L313/75)

2009/151/ΕΚ της 27ης Νοεμβρίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L313/78)

2010/5/ΕΕ της 8ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L36/24)

2010/7/ΕΕ της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/33)

2010/8/ΕΕ της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/37)

2010/9/ΕΕ της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/40)

2010/10/ΕΕ της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/44)

2010/11/ΕΕ της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/47) της Επιτροπής.

#### Άρθρο 2

(Άρθρο 1 Οδηγίας 2009/107/ΕΚ-L.262/40)

1) Το άρθρο 12 του π.δ. 205/2001 τροποποιείται ως εξής:

α) Η παράγραφος 1 στοιχείο γ) σημείο i) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«i) μέχρι τις 14 Μαΐου 2014 προκειμένου για πληροφορίες που υποβάλλονται για τους σκοπούς του παρόντος π.δ/τος, εκτός εάν οι πληροφορίες αυτές προστατεύονται ήδη σύμφωνα με ισχύοντες εθνικούς κανόνες για τα βιοκτόνα. Στην περίπτωση αυτή, οι πληροφορίες συνεχίζουν να προστατεύονται μέχρι τη λήξη του τυχόν εναπομένου διαστήματος της περιόδου προστασίας των δεδομένων που προβλέπεται από τους εθνικούς κανόνες, μέχρι τις 14 Μαΐου 2014 κατ' ανώτατο όριο, ή, κατά περίπτωση, όχι πέραν της ημερομηνίας μέχρι την οποία η μεταβατική περίοδος που αναφέρεται στο άρθρο 16 παράγραφος 1, παρατείνεται, σύμφωνα με το άρθρο 16 παράγραφος 2».

β) Η παράγραφος 2 στοιχείο γ) σημείο i) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«i) μέχρι τις 14 Μαΐου 2014 προκειμένου για πληροφορίες που υποβάλλονται για τους σκοπούς του παρόντος π.δ/τος, εκτός εάν οι πληροφορίες αυτές προστατεύονται ήδη σύμφωνα με ισχύοντες εθνικούς κανόνες για τα βιοκτόνα. Στην περίπτωση αυτή, οι πληροφορίες θα εξακολουθήσουν να προστατεύονται μέχρι τη λήξη του τυχόν εναπομένου διαστήματος της περιόδου προστασίας των δεδομένων που προβλέπεται από τους εθνικούς κανόνες, μέχρι τις 14 Μαΐου 2014 κατ' ανώτατο όριο, ή, κατά περίπτωση, όχι πέραν της ημερομηνίας μέχρι την οποία η μεταβατική περίοδος που αναφέρεται στο άρθρο 16 παράγραφος 1, παρατείνεται, σύμφωνα με το άρθρο 16 παράγραφος 2».

2) Το άρθρο 16 του π.δ. 205/2001 τροποποιείται ως εξής:

α) Η παράγραφος 1 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«1. Κατά περαιτέρω παρέκκλιση από το άρθρο 3 παράγραφος 1, το άρθρο 5 παράγραφος 1, το άρθρο 8 παράγραφοι 2 και 4, και υπό την επιφύλαξη των παραγράφων 2 και 3 του παρόντος άρθρου, οι κατά το άρθρο 26 αρμόδιες αρχές δύνανται μέχρι τις 14 Μαΐου 2014 να εξακολουθήσουν να εφαρμόζουν το ισχύον σύστημα ή την ισχύουσα πρακτική διάθεσης βιοκτόνων στην αγορά. Εάν μια απόφαση να περιληφθεί δραστική ουσία στο παράρτημα Ι ή ΙΑ ορίζει μεταγενέστερη ημερομηνία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3, από τη 14η Μαΐου 2014, η παρέκκλιση αυτή συνεχίζει να εφαρμόζεται για τα προϊόντα που περιλαμβάνουν την εν λόγω δραστική ουσία μέχρι την ημερομηνία που ορίζεται στην απόφαση. Οι αρμόδιες αρχές κατά το άρθρο 26 μπορούν ιδίως, σύμφωνα με τους εθνικούς τους κανόνες, να εγκρίνουν τη διάθεση στην αγορά, στην επικράτεια της χώρας, βιοκτόνου που περιέχει δραστικές ουσίες οι οποίες δεν απαριθμούνται στο παράρτημα Ι ή ΙΑ γι' αυτόν τον τύπο προϊόντος. Οι εν λόγω δραστικές ουσίες πρέπει να διατίθενται στην αγορά την ημερομηνία που αναφέρεται στο άρθρο 34 του π.δ. 205/2001 (Α'16), ως δραστικές ουσίες βιοκτόνου για σκοπούς άλλους από εκείνους που ορίζονται στο άρθρο 2 παράγραφος 2 στοιχεία γ) και δ)».

β) Η παράγραφος 2 τροποποιείται ως εξής:

Η φράση στο πρώτο στίχο «Κατά τη διάρκεια της δεκαετούς περιόδου» αντικαθίσταται από τις λέξεις «Κατά τη διάρκεια περιόδου δεκατεσσάρων ετών».

#### Άρθρο 3

(Άρθρο 1 Οδηγιών, 2009/84/ΕΚ, 2009/85/ΕΚ 2009/86/ΕΚ, 2009/87/ΕΚ, 2009/88/ΕΚ, 2009/89/ΕΚ, 2009/91/ΕΚ, 2009/92/ΕΚ, 2009/93/ΕΚ, 2009/94/ΕΚ, 2009/95/ΕΚ, 2009/96/ΕΚ, 2009/98/ΕΚ, 2009/99/ΕΚ, 2009/150/ΕΚ, 2009/151/ΕΚ, 2010/5/ΕΕ, 2010/7/ΕΕ, 2010/8/ΕΕ, 2010/9/ΕΕ, 2010/10/ΕΕ και 2010/11/ΕΕ της Επιτροπής).

Το Παράρτημα Ι του άρθρου 30 του π.δ.205/2001 (Α'160) όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 1 των π.δ/των 159/2008 (Α'219) και 52/2009 (Α'71), συμπληρώνεται σύμφωνα με το Παράρτημα που έχει ως ακολούθως:

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

1. Η δραστική ουσία "01.σουλφουρυλοφθορίδιο" συμπληρώνεται ως εξής:

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστη καθαρότητα της δραστικής ουσίας στο βιοκτόνο, όπως διατίθεται στην αγορά	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 (στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, η προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που καθορίζεται στην τελευταία από τις αποφάσεις των καταχωρίσεων των δραστικών ουσιών τους)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (*)
	σουλφουρυλοφθορίδιο Οδηγία 2009/84/ΕΚ της Επιτροπής της 28ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.197/67)		«994 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30 Ιουνίου 2013	30 Ιουνίου 2021	18	<p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής- τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>(1) Η πόλη και χρήση των προϊόντων επιτρέπεται κατ' αποκλειστικότητα σε επαγγελματίες που έχουν εκπαιδευτεί στη χρήση τους.</p> <p>(2) Πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα για την προστασία των εκτελούντων τον υποκαταναλωτή και των διερχομένων κατά τη διάρκεια του υποκαταναλωτή καθώς και για τον εξοπλισμό των κτιρίων που υπόκεινται στη διαδικασία ή των άλλων κλειστών χώρων.</p> <p>(3) Στις επικεφαλίδες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας αναφέρεται ότι πριν από τον</p>



## 2. Μετά τη δραστική ουσία "11. IPBC" παρεμβάλλεται νέα δραστική ουσία "Χλωροφακινόνη" που έχει ως εξής:

«12	Χλωροφακινόνη Οδηγία 2009/99/ΕΚ της Επιτροπής της 4ης Αυγούστου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L203/62- 64)	Χλωροφακινόνη Αριθ. ΕΚ: 223-003-0 CAS No: 3691-35-8	978 g/kg	1 Ιουλίου 2011	30ή Ιουνίου 2013	30ή Ιουνίου 2016	14	<p>Λαμβανομένων υπόψη των εντοπισθέντων κινδύνων για τα ζώα που δεν αποτελούν στόχο, η δραστική ουσία υποβάλλεται σε συγκριτική εκτίμηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο α) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01, πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παρόν παράρτημα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1) Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα, με εξαίρεση τις σκόνες ιγνιλάτησης, δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα.</p> <p>2) Τα προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν ως σκόνες ιγνιλάτησης διατίθενται στην αγορά προς χρήση μόνο από εκπαιδευμένους επαγγελματίες.</p> <p>3) Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή.</p> <p>4) Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.</p> <p>5) Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1<sup>η</sup> Ιουλίου 2011. Η παραπάνω υπηρεσία την 1<sup>η</sup> Ιουλίου 2011, εφόσον βρίσκει εφάρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία».</p>
-----	--	---	----------	-------------------	------------------	---------------------	----	---

(\*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

## 3. Μετά τη δραστική ουσία "14. Thiamethoxam (Θειαμεθοξάμη)" προστίθενται νέες δραστικές ουσίες που έχουν ως εξής:

«15	α-χλωραλδύη	(R)-1,2-O-(2,2,2- τριχλωροαιθυλιδενο)- α- D-γλυκοφουρανόζη Αριθ. ΕΚ: 240-016-7 Αριθ. CAS: 15879-93-3	825 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30 Ιουνίου 2013	30 Ιουνίου 2021	14	Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο. Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισθέντων κινδύνων. Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα. Ειδικότερα, δεν είναι δυνατή η έγκριση προϊόντων για υπαιθρία χρήση, εάν δεν έχουν υποβληθεί δεδομένα που να καταδεικνύουν ότι το εξεταζόμενο προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI του π.δ 205/01, εάν είναι ανάγκη με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: 1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 40 g/kg. 2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστοφής και βαφή. Εγκρίνονται μόνο προϊόντα προοριζόμενα να χρησιμοποιηθούν σε σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.
-----	-------------	--	----------	--------------------	-----------------	--------------------	----	--

(\*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

16	brodifacoum (βροδιφακούμη) Οδηγία 2010/10/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Λ.37/44)	3-[3-(4'-βρομοδιασυνυλ-4- υλο)-1,2,3,4-τετραδρο-1- ναφθυλ]-4-υδροξύ- κουμαρίνη Αριθ. ΕΚ: 259-980-5 Αριθ. CAS: 56073-10-0	950 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2017	14	<p>Λαμβανόμενου υπόψη του γεγονότος ότι τα χαρακτηριστικά της δραστικής ουσίας την καθιστούν δύναμει ανθεκτική στην αποικοδόμηση (έμμονη), βιοσυσσωρεύσιμη και τοξική ή πολύ έμμονη και πολύ βιοσυσσωρεύσιμη, η δραστική ουσία θα υποβληθεί σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο i) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01, πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παράρτημα Ι.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα.</li> <li>2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή.</li> <li>3. Τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται ως σκόνες ιχνηλάτησης.</li> <li>4. Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.</li> <li>5) Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1<sup>η</sup> Φεβρουαρίου 2012. Η παραπάνω υπηρέσια την 1<sup>η</sup> Φεβρουαρίου 2012, εφόσον βρίσκει εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία.</li> </ol>
----	---	---	----------	---------------------------	--------------------	--------------------------	----	---

(\*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

17	Βρωμιδιαζολόνη Οδηγία 2009/92/ΕΚ της Επιτροπής της 31 <sup>ης</sup> Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/43-45)	3-[3-(4'-βρωμο[1,1'- διφαινυλ]-4-υλ)-3- υδροξύ-1- φαινυλοπροπυλ]-4- υδροξύ- 2H-1- βενζοπυρανόνη-2 Αριθ. ΕΚ: 249-205-9 Αριθ. CAS: 28772-56-7	969 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30ή Ιουνίου 2013	30ή Ιουνίου 2016	14	<p>Λαμβανομένου υπόψη του γεγονότος ότι τα χαρακτηριστικά της δραστικής ουσίας την καθιστούν δυνάμει ανθεκτική στην αποικοδόμηση (έμμενη), βιοσυσσωρεύσιμη και τοξική ή πολύ έμμενη και πολύ βιοσυσσωρεύσιμη, η δραστική ουσία θα υποβληθεί σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο α) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01, πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παράρτημα Ι.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα.</li> <li>2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή.</li> <li>3. Τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται ως σκόνες ιχνηλάτησης.</li> <li>4. Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.</li> </ol> <p>Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1<sup>η</sup> Ιουλίου 2011. Η παραπάνω υπηρεσία την 1<sup>η</sup> Ιουλίου 2011, εφόσον βρίσκει εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία.</p>
----	--	--	----------	--------------------	------------------	---------------------	----	---

(\*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>



\* 0 1 0 0 1 5 5 0 7 0 9 1 0 0 0 3 6 \*



18	Thiacloprid Οδηγία 2009/88/ΕΚ της Επιτροπής της 30 <sup>ης</sup> Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.199/15-18)	(Z)-3-(6-χλωρο-3- πυριδύλιομεθυλο)- 1,3- θειαζολιδίν-2- υλιδενοκυαναμίδιο Αριθ. ΕΚ: Δεν υφίσταται. Αριθ. CAS: 111988-49-9	975 g/kg	1η Ιανουαρίου 2010	Δεν υφίσταται.	31 Δεκεμβρίου 2019	8	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημειώσει για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισθέντων κινδύνων. Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>(1) Λαμβανομένων υπόψη των παραδοχών της εκτίμησης κινδύνων, τα εγκεκριμένα για βιομηχανική ή/και επαγγελματική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</p> <p>(2) Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου με στόχο την προστασία των συγκεκριμένων στοιχείων του περιβάλλοντος. Ειδικότερα, στις ετικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική χρήση προϊόντων πρέπει να αναφέρεται ότι</p>
----	--	--	----------	--------------------------	----------------	--------------------------	---	--



19	Indoxacarb (μάζα αντίδρασης εναντιομερών S:R 75:25)  Οδηγία 2009/87/ΕΚ της Επιτροπής της 29 <sup>ης</sup> Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.198/35-38)	Μάζα αντίδρασης (S)- και (R)-7-χλωρο- 2,3,4a,5-τετραυδρο-2- [μεθοξυκαρβονυλο-(4- τριφθορομεθοξυφαινυλο) καρβαμυλ]ινδανο[1,2- e][1,3,4]οξαδιαζινο-4a- καρβοξυλικού μεθυλίου (Η καταχώριση αυτή καλύπτει τη μάζα αντίδρασης των S και R εναντιομερών σε αναλογία 75:25) Αριθ. ΕΚ: Δεν υφίσταται. Αριθ. CAS: S εναντιομερές: 173584- 44-6 και R εναντιομερές: 185608-75-7)	796 g/kg	1η Ιανουαρίου 2010	Δεν υφίσταται.	31 Δεκεμβρίου 2019	18	Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ. 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιστοίχως από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο. Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισθέντων κινδύνων. Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υλοκινούνται στους ακόλουθους όρους: Πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου ώστε να ελαχιστοποιείται το ενδεχόμενο έκθεσης των ανθρώπων, των ειδών που δεν αποτελούν στόχο και του υδάτινου περιβάλλοντος. Ειδικότερα, στις ετικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων προϊόντων πρέπει να αναφέρεται ότι: 1. Τα προϊόντα δεν πρέπει να τοποθετούνται σε χώρους στους οποίους έχουν πρόσβαση βρέφη, παιδιά και ζώα συντροφιάς. 2. Τα προϊόντα πρέπει να τοποθετούνται μακριά από εξωτερικούς αποχετευτικούς αγωγούς. 3. Τα χρησιμοποιήματα προϊόντα πρέπει να αποτελούν αντικείμενο κατάλληλης διάθεσης και να μην απορρίπτονται στο αποχετευτικό δίκτυο. Για υπ επανειλημτική γρήση εγκρίνονται μόνο ετοιμοχρήσιμα προϊόντα.
----	--	---	----------	--------------------------	----------------	--------------------------	----	---

(\*) Για την τήρηση των κινήσεων των παρτημάτων VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/enviro/monit/biocides/index.htm>.

20	Φωσφορούχο αργίλιο που αποδεσμεύει φωσφίνη  Οδηγία 2009/95/ΕΚ της Επιτροπής της 31 <sup>ης</sup> Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/54-57)	Φωσφορούχο αργίλιο Αριθ. ΕΚ: 244-088-0 Αριθ. CAS: 20859-73-8	830 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31η Αυγούστου 2013	31η Αυγούστου 2021	14	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Όταν χορηγεί έγκριση κάποιου προϊόντος, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, εκτιμά τους κινδύνους και εν συνεχεία διασφαλίζει ότι λαμβάνονται τα κατάλληλα μέτρα ή επιβάλλονται ειδικοί όροι για τον μετριασμό των εντοπιζόμενων κινδύνων.</p> <p>Έγκριση προϊόντος χορηγείται μόνο όταν προκύπτει από την αίτηση ότι οι κίνδυνοι μπορούν να μειωθούν σε αποδεκτά επίπεδα. Ειδικότερα, τα προϊόντα δεν επιτρέπεται να εγκρίνονται για χρήσεις σε εσωτερικούς χώρους, εκτός εάν υποβληθούν στοιχεία που αποδεικνύουν ότι το προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI του π.δ 205/01, εν ανάγκη με την εφαρμογή των κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Τα προϊόντα θα πωλούνται αποκλειστικά σε ειδικά εκπαιδευμένους επαγγελματίες και θα χρησιμοποιούνται από αυτούς.</li> <li>2. Λόγω των κινδύνων που συνεπάγονται τα προϊόντα για τους χρήστες, πρέπει να εφαρμόζονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού των κινδύνων. Σε αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, η χρήση κατάλληλων μέσων ατομικής προστασίας, η χρήση εφαρμοστών και η παρουσίαση του προϊόντος σε μορφή που αποβλέπει στον περιορισμό της έκθεσης του χρήστη σε αποδεκτά επίπεδα.</li> </ol> <p>Λόγω των κινδύνων για χερσαία μη στοχευόμενα είδη, πρέπει να ληφθούν κατάλληλα μέτρα περιορισμού των κινδύνων. Σε αυτά συγκαταλέγονται, μεταξύ άλλων, η μη χρήση σε περιοχές που υπάρχουν άλλα ορρύσαντα θηλαστικά, πλην των στοχευόμενων ειδών.</p>
----	---	--	----------	---------------------	--------------------	--------------------	----	--

(\*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπέρασμα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biosides/index.htm>.

4) Η δραστική ουσία "20. Φωσφοροϋξο αργίλιο που αποδεσμεύει φωσφίνη" συμπληρώνεται ως εξής:

Φωσφοροϋξο αργίλιο που αποδεσμεύει φωσφίνη  Οδηγία 2010/9/ΕΚ της Εκτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/40)	830 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2022	18	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή τα σενάρια έκθεσης καθώς και τους κινδύνους για τα στοιχεία του περιβάλλοντος και τους πληθυσμούς που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε επίπεδο Ένωσης. Ειδικότερα, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, υποχρεούται να αξιολογήσει, κατά περίπτωση, την υπαίθρια χρήση.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, εξασφαλίζει τη διενέργεια επαρκών και κατάλληλων δοκιμών καταλοίπων, ώστε να καθίσταται δυνατή η εκτίμηση του κινδύνου για τον καταναλωτή και τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των διαπιστωθέντων κινδύνων.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Τα προϊόντα μπορούν να διατίθενται και να χρησιμοποιούνται μόνο από ειδικά εκπαιδευμένους επαγγελματίες υπό μορφή προϊόντων έτοιμων προς χρήση.</p> <p>2. Λόγω των κινδύνων που εντοπίστηκαν για τους χειριστές, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου. Μεταξύ αυτών</p>
---	----------	---------------------------	--------------------	--------------------------	----	--



21	<p>Fenpropimorph</p> <p>Οδηγία 2009/86/ΕΚ της Επιτροπής της 29ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L 198/31-34)</p>	<p>(+/-)-cis-4-[3-(π-τριπ.βουτυλοφαινυλο)-2-μεθυλοπροπυλο]-2,6-διμεθυλομορφολίνη</p> <p>Αριθ. ΕΚ: 266-719-9</p> <p>Αριθ. CAS: 67564-91-4</p>	930 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30 Ιουνίου 2013	30 Ιουνίου 2021	8	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπιζόμενων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υποκείνται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Λαμβανομένων υπόψη των παραδοχών της εκτίμησης κινδύνων, τα εγκεκριμένα για βιομηχανική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</li> <li>2. Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου με στόχο την προστασία των συγκεκριμένων στοιχείων του περιβάλλοντος. Ειδικότερα, στις ετικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική χρήση προϊόντων αναφέρεται ότι η ξυλεία που έχει υποστεί πρόσφατα κατεργασία με το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται, μετά την κατεργασία, κάτω από υπόστεγο ή/και πάνω σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενες απώλειες πρέπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.</li> </ol>
----	--	--	----------	-----------------	-----------------	-----------------	---	--

(\*) Για την εφαρμογή των κανόνων αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

22	<p>Βορικό οξύ Οδηγία 2009/94/ΕΚ της Επιτροπής της 31<sup>ης</sup> Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/50-53)</p>	<p>Βορικό οξύ Αριθ. ΕΚ: 233-139-2 Αριθ. CAS: 10043-35-3</p>	990 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31η Αυγούστου 2013	31η Αυγούστου 2021	8	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Τα προϊόντα που έχουν λάβει έγκριση για βιομηχανική και επαγγελματική χρήση πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</li> <li>2. Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επιτόπια κατεργασία ξύλου στο ύπαιθρο ή για χρήση σε ξύλο που πρόκειται να εκτεθεί στις καιρικές συνθήκες, εάν δεν έχουν υποβληθεί δεδομένα που να καταδεικνύουν ότι το εξεταζόμενο προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI του π.δ 205/01, εάν είναι απαραίτητο με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου.</li> </ol>
----	--	---	----------	---------------------	--------------------	--------------------	---	--





23	Οξείδιο του βορίου  Οδηγία 2009/98/ΕΚ της Επιτροπής της 4 <sup>ης</sup> Αυγούστου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.203/58-61)	Τριοξείδιο του βορίου Αριθ. ΕΚ: 215-125-8 Αριθ. CAS: 1303-86-2	975 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31η Αυγούστου 2013	31η Αυγούστου 2021	8	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Τα προϊόντα που έχουν λάβει έγκριση για βιομηχανική και επαγγελματική χρήση πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/ και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</li> <li>2. Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα υδάτα, δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επίποπα κατεργασία ξύλου στο ύπαιθρο ή για χρήση σε</li> </ol>
----	---	--	----------	---------------------	--------------------	--------------------	---	---

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

(\*) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

ζύλο που πρόκειται να εκτεθεί στις καιρικές συνθήκες, εάν δεν έχουν υποβληθεί δεδομένα που να καταδεικνύουν ότι το εξεταζόμενο προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παρτήματος VI του π.δ 205/01, εάν είναι απαραίτητο με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου. Ειδικότερα, στις επικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική χρήση προϊόντων αναφέρεται ότι η ξυλεία που έχει υποστεί πρόσφατα κατεργασία με το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται, μετά την κατεργασία, κάτω από υψόμετρο ή/και πάνω σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενες απώλειες πρέπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.

24	<p>τετραβορικό νάτριο</p> <p>Οδηγία 2009/91/ΕΚ της Επιτροπής της 31<sup>ης</sup> Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/39- 42)</p>	<p>τετραβορικό νάτριο</p> <p>Αριθ. ΕΚ: 215- 540-4</p> <p>Αριθ. CAS (άνυδρο): 1330- 43-4</p> <p>Αριθ. CAS (πενταένυδρο): 12267-73-1</p> <p>Αριθ. CAS (δεκαένυδρο): 1303-96-4</p>	990 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31η Αυγούστου 2013	31η Αυγούστου 2021	8	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τιμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί ανταρσοπνευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τιμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τιμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Τα προϊόντα που έχουν λάβει έγκριση για βιομηχανική και επαγγελματική χρήση πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</li> <li>2. Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επίτοια κατεργασία ξύλου στο ύπαιθρο ή για χρήση σε</li> </ol>
----	--	---	----------	------------------------	-----------------------	--------------------------	---	--

<p>ζύλο που πρόκειται να εκτεθεί στις καιρικές συνθήκες, εάν δεν έχουν υποβληθεί δεδομένα που να καταδεικνύουν ότι το εξεταζόμενο προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI του π.δ 205/01, εάν είναι απαραίτητο με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου. Ειδικότερα, στις ετικέτες ή/και στα δελτία δομομένων ασφαλείας των εγκατεστημένων για βιομηχανική χρήση προϊόντων αναφέρεται ότι η ξυλεία που έχει υποστεί πρόσφατα κατεργασία με το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται, μετά την κατεργασία, κάτω από υπόστεγο ή/και πάνω σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενες απώλειες πρέπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.</p>						
--	--	--	--	--	--	--

(\*) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκδόσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/environment/biocides/index.htm>

25	Οκταβορικό νάτριο, τετραένυδρο  Οδηγία 2009/96/ΕΚ της Επιτροπής της 31 <sup>ης</sup> Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L 201/58- 61)	Οκταβορικό νάτριο, τετραένυδρο Αριθ. ΕΚ: 234- 541-0 Αριθ. CAS: 12280-03-4	975 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31 Αυγούστου 2013	31 Αυγούστου 2021	8	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Τα προϊόντα που έχουν λάβει έγκριση για βιομηχανική και επαγγελματική χρήση πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/ και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</li> <li>2. Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επίπληα κατεργασία ξύλου στο ύπαιθρο ή για χρήση σε</li> </ol>
----	---	---	----------	------------------------	----------------------	----------------------	---	---



26	Φωσφορούχο μαγνήσιο που αποδεσμεύει φωσφίνη  Οδηγία 2010/7/ΕΕ της Επιτροπής της 9 <sup>ης</sup> Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L 37/33)	Φωσφορούχο μαγνήσιο Αριθ. ΕΚ: 235- 023-7 Αριθ. CAS: 12057-74-8	880 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2022	18	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή τα σενάρια έκθεσης σε διαμερίσματα και πληθυσμούς που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο. Ειδικότερα, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί κατά περίπτωση τη χρήση σε εξωτερικούς χώρους.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά να προβλέπεται η διενέργεια κατάλληλων δοκιμών για τα κατάλοιπα ώστε να είναι δυνατή η εκτίμηση των κινδύνων για τους καταναλωτές και, στη συνέχεια, εξασφαλίζουν τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισθέντων κινδύνων.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Τα προϊόντα μπορούν να διατίθενται και να χρησιμοποιούνται μόνο από εκπαιδευμένους επαγγελματίες υπό μορφή προϊόντων έτοιμων προς χρήση.</p> <p>2. Λόγω των κινδύνων που εντοπίστηκαν για τους χειριστές, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου. Μεταξύ αυτών συγκαταλέγεται η χρήση κατάλληλου ατομικού και αναπνευστικού προστατευτικού εξοπλισμού και συσκευών εφαρμογής καθώς και η του προϊόντος υπό μορφήν που να εξασφαλίζει τον περιορισμό της έκθεσης των χειριστών του σε ανεκτά επίπεδα. Όσον αφορά τη χρήση σε εσωτερικούς χώρους στα μέτρα</p>
----	---	---	----------	------------------------	--------------------	--------------------	----	--





27	Αζωτο Οδηγία 2009/89/ΕΚ της Επιτροπής της 30 <sup>ης</sup> Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.199/19-21)	Αζωτο ΕΚ αριθ.: 231- 783-9 CAS αριθ.: 7727-37-9	999 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31η Αυγούστου 2013	31η Αυγούστου 2021	18	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε να ισχύουν για τις άδειες οι εξής προϋποθέσεις:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ανάλογα προϊόντα επιτρέπεται να πωλούνται και να χρησιμοποιούνται αποκλειστικά και μόνο από ειδικά εκπαιδευμένους επαγγελματίες.</li> <li>2. Πρέπει ήδη να χρησιμοποιούνται ασφαλείς μέθοδοι εργασίας και ασφαλή συστήματα εργασίας ώστε να ελαχιστοποιούνται οι κίνδυνοι συμπεριλαμβανομένης, εν ανάγκη, και της διαθεσιμότητας προστατευτικού εξοπλισμού για το προσωπικό.</li> </ol>
----	--	---	----------	------------------------	-----------------------	--------------------	----	--

) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των αδειών αξιολόγησης διατίθενται στον ιστότοπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environmen/biocides/index.htm>

28	Coumatetralyl Οδηγία 2009/85/ΕΚ της Επιτροπής της 29ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.198/28-30)	Coumatetralyl Αριθ. EC 227- 424-0 Αριθ. CAS 5836-29-3	980 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30 Ιουνίου 2013	30 Ιουνίου 2016	14	<p>Λόγω των διαπιστωμένων κινδύνων για ζώα που δεν αποτελούν αντικείμενο της δράσης των εν λόγω προϊόντων, η δραστική ουσία θα πρέπει να αποτελέσει αντικείμενο συγκριτικής αξιολόγησης κινδύνου σύμφωνα με το με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο α) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01, πριν να ανανεωθεί η εγγραφή της στο παρόν παράρτημα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε τυχόν άδειες να χορηγούνται υπό τις εξής προϋποθέσεις:</p> <p>1. Η ονομαστική συγκέντρωση της ενεργού ουσίας στα προϊόντα εκτός από τις σκόνες ιχνηλάτησης, δεν θα υπερβαίνουν τα 375 mg/kg και θα χορηγούνται άδειες αποκλειστικά και μόνο για προϊόντα που είναι έτοιμα προς χρήση.</p> <p>2. Τα προϊόντα θα περιέχουν αποτρεπτικό παράγοντα και, εν ανάγκη, χρωστική.</p> <p>3. Η πρωτογενής καθώς και η δευτερογενής έκθεση των ανθρώπων, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο των εν λόγω προϊόντων και του περιβάλλοντος θα πρέπει να ελαχιστοποιείται, λαμβάνοντας υπόψη και εφαρμόζοντας τα ενδεδειγμένα και διαθέσιμα μέτρα περιορισμού των κινδύνων</p> <p>Μεταξύ αυτών συμπεριλαμβάνονται ο περιορισμός για επαγγελματική χρήση καθορίζοντας ανώτατο όριο για το μέγεθος της συσκευασίας και καθιστώντας υποχρεωτική τη χρήση σφραγισμένων κουτιών δολωμάτων που να είναι αδύνατον να παραβιαστούν.</p> <p>4. Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ. 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1<sup>η</sup> Ιουλίου 2011. Η παραπάνω υπηρεσία την 1<sup>η</sup> Ιουλίου 2011, εφόσον βρίσκει εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία.</p>
----	--	---	----------	-----------------	-----------------	-----------------	----	--

(\*) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στο δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

29	Tolylfluamid (τολυλφλουανί δη) Οδηγία 2009/151/ΕΚ της Επιτροπής της 27ης Νοεμβρίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L 313/78-80)	Διγλωπο-N- [(διμεθυλαμινο) σουλφονυλο]φθ ορο-N-(π- τολουυλο)μεθ ανοσουλφοναμί διο Αριθ. ΕΚ: 211-986-9 Αριθ. CAS: 731-27-1	960 g/kg	1η Οκτωβρίου 2011	30η Σεπτεμβρίου 2013	30η Σεπτεμβρίου 2021	8	<p>Δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επιτόπια κατεργασία ξύλου υπαίθριως ή για χρήση σε ξύλο που πρόκειται να εκτεθεί στα στοιχεία της φύσεως. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Λαμβανομένων υπόψη των παραδοχών της εκτίμησης κινδύνων, τα εγκεκριμένα για βιομηχανική ή επαγγελματική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</p> <p>2. Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου με στόχο την προστασία των συγκεκριμένων στοιχείων του περιβάλλοντος. Ειδικότερα, στις επικεφαλές ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική ή επαγγελματική χρήση προϊόντων πρέπει να αναφέρεται ότι η ξυλεία που έχει υποστεί πρόσφατα κατεργασία με το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται, μετά την κατεργασία, κάτω από υπόστεγο ή σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενες απώλειες πρέπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.</p>
----	--	---	----------	----------------------	-------------------------	-------------------------	---	---

(\*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

30	Ακρολεϊνη Οδηγία 2010/5/ΕΚ της Επιτροπής της 8 <sup>ης</sup> Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L3624)	Ακρυλαδεϋδη Αριθ. ΕΚ: 203-453-4 Αριθ. CAS: 107-02-8	913 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2010	Δεν έχει εφαρμογή	31 Αυγούστου 2020	12	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε επίπεδο Ένωσης. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μερίμνα ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Τα λύματα που περιέχουν ακρολεϊνη παρακολουθούνται πριν απορριφθούν, εκτός εάν είναι δυνατόν να καταδειχθεί ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για το περιβάλλον με άλλα μέσα. Εφόσον είναι απαραίτητο, λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων για το θαλάσσιο περιβάλλον, τα λύματα φυλάσσονται σε κατάλληλες δεξαμενές ή ταμειυτήρες ή υποβάλλονται σε κατάλληλη επεξεργασία πριν απορριφθούν.</p> <p>2. Τα εγκεκριμένα για βιομηχανική ή/και επαγγελματική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας και πρέπει να καθορίζονται ασφαλείς επιχειρησιακές διαδικασίες, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</p>
----	--	---	----------	------------------------	-------------------	-------------------	----	--

(\*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

31	Flocoumafen Οδηγία 2009/150/ΕΚ της Επιτροπής της 27ης Νοεμβρίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L313/75-77)	4-υδροξυ-3- [(1RS,3RS:1RS ,3RS)- 1,2,3,4- τεταύδρο-3- [4-(4- τριφθορομεθυ λοβενζυλοξυ)φ αινυλο]-1- ναφθυλο]κουμ αρίνη Αριθ. ΕΚ: 421-960-0 Αριθ. CAS: 90035-08-8	955 g/kg	1η Οκτωβρίου 2011	30ή Σεπτεμβρίου 2013	30ή Σεπτεμβρίου 2016	14	<p>Λαμβανομένου υπόψη του γεγονότος ότι τα χαρακτηριστικά της δραστικής ουσίας την καθιστούν δυνάμει ανθεκτική στην αποικοδόμηση (έμμονη), βιοσυσσωρευσιμη και τοξική ή πολύ έμμονη και πολύ βιοσυσσωρευσιμη, η δραστική ουσία πρέπει να υποβληθεί σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο i) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01, πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παράρτημα Ι. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1) Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα.</p> <p>2) Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή.</p> <p>3) Τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται ως σκόνες ιχνηλάτησης.</p> <p>4) Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.»</p> <p>5) Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1<sup>η</sup> Οκτωβρίου 2011. Η παραπάνω υποχρέωση την 1<sup>η</sup> Οκτωβρίου 2011, εφόσον βρίσκει εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία.</p>
----	--	---	----------	----------------------	-------------------------	-------------------------	----	---

(\*) Για την τήρηση των κανόν αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

32	Warfarin (βαρφαρίνη)  Οδηγία 2010/11/ΕΕ της Επιτροπής της 9 <sup>ης</sup> Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L 37/47)	(RS)-4-υδροξύ-3- (3-οξύ-1- φαινυλοβουτυλο) κουμαρίνη Αριθ. ΕΚ: 201- 377-6 Αριθ. CAS: 81- 81-2	990 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2017	14	<p>Η δραστική ουσία υποβάλλεται σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο i) δεύτερο εδάφιο του π.δ. 205/01., πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παρόν παράρτημα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας δεν υπερβαίνει τα 790 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα.</p> <p>2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή.</p> <p>3. Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των μη στοχευόμενων ζώων και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων δυνατοτήτων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.</p>
----	---	--	----------	------------------------	--------------------	--------------------	----	---

(\*) Για την τήρηση των κινδύνων αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

33	Warfarin sodium (νατριούχος βαρφαρίνη)  Οδηγία 2010/8/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/37)	2-οξο-3-(3-οξο-1- φαινυλοβουτυλο) χρωμεν-4- ολικό νάτριο Αριθ. ΕΚ: 204- 929-4 Αριθ. CAS: 129- 06-6	910 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2017	14	<p>Η δραστική ουσία υποβάλλεται σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο i) δεύτερο εδάφιο του π.δ. 205/01., πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παρόν παράρτημα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας δεν υπερβαίνει τα 790 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα.</p> <p>2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή.</p> <p>3. Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των μη στοχευόμενων ζώων και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων δυνατότητων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν».</p>
----	--	---	----------	------------------------	--------------------	--------------------	----	--

(\*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής:  
<http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>



Άρθρο 4  
Έναρξη ισχύος

(Άρθρα 2 των Οδηγιών 2009/84/ΕΚ, 2009/99/ΕΚ, 2009/93/ΕΚ, 2009/92/ΕΚ, 2009/88/ΕΚ, 2009/87/ΕΚ, 2009/95/ΕΚ, 2009/86/ΕΚ, 2009/94/ΕΚ, 2009/98/ΕΚ, 2009/91/ΕΚ, 2009/96/ΕΚ, 2009/89/ΕΚ, 2009/85/ΕΚ και 2009/151/ΕΚ, 2009/150/ΕΚ, 2010/5/ΕΕ, 2010/7/ΕΕ, 2010/8/ΕΕ, 2010/9/ΕΕ, 2010/10/ΕΕ και 2010/11/ΕΕ της Επιτροπής).

1. Η διάταξη του άρθρου 2 του παρόντος διατάγματος, αρχίζει να ισχύει από την 14 Μαΐου 2010.

2. Οι διατάξεις του Παραρτήματος Ι του άρθρου 3 του παρόντος διατάγματος αρχίζουν να ισχύουν κατά αύξοντα αριθμό δραστικής ουσίας ως ακολούθως:

01. "σουλφουρυλοφθοριδίου" την 1η Ιουλίου 2011.

12. "χλωροφακινόνης" από την 1η Ιουλίου 2011.

15. "α-χλωραλόζης" την 1η Ιουλίου 2011.

16. "βρωδιφακούμης" την 1η Φεβρουαρίου 2012

17. "βρωμαδιολόνης" την 1η Ιουλίου 2011.

18. "thiacloprid" την 1ην Ιανουαρίου 2010.

19. "indoxacarb" την 1ην Ιανουαρίου 2010.

20. "φωσφορούχου αργιλίου" (Οδ. 2009/95/ΕΚ) την 1η Σεπτεμβρίου 2011.

20. "φωσφορούχου αργιλίου" (Οδ. 2010/9/ΕΕ) την 1η Φεβρουαρίου 2012

21. "fenproprymorph" την 1η Ιουλίου 2011.

22. "βορικού οξέος" την 1η Σεπτεμβρίου 2011.

23. "οξειδίου του βορίου" την 1η Σεπτεμβρίου 2011.

24. "τετραβορικού νατρίου" την 1η Σεπτεμβρίου 2011.

25. "τετραένυδρου οκταβορικού νατρίου" την 1η Σεπτεμβρίου 2011.

26. "φωσφορούχου μαγνησίου" την 1η Φεβρουαρίου 2012

27. "άζωτο" την 1η Σεπτεμβρίου 2011.

28. "coumatetralyl" την 1η Ιουλίου 2011.

29. "tolylfluanid" την 1η Οκτωβρίου 2011.

30. "ακρολείνης" την 1η Σεπτεμβρίου 2010.

31. "flocoumafen" την 1η Οκτωβρίου 2011.

32. "βαρφαρίνης" την 1η Φεβρουαρίου 2012

33. "νατριούχου βαρφαρίνης" την 1η Φεβρουαρίου 2012.

Στους Υπουργούς Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αναθέτουμε την δημοσίευση και την εκτέλεση του παρόντος διατάγματος.

Αθήνα, 6 Σεπτεμβρίου 2010

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

**ΚΑΡΟΛΟΣ ΓΡ. ΠΑΠΟΥΛΙΑΣ**

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΟΙΚΟΝΟΜΙΑΣ,  
ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΤΙΚΟΤΗΤΑΣ  
ΚΑΙ ΝΑΥΤΙΛΙΑΣ

ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ  
ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ

**ΛΟΥΚΙΑ - ΤΑΡΣΙΤΣΑ ΚΑΤΣΕΛΗ**

**ΜΑΡΙΑ - ΕΛΙΖΑ ΞΕΝΟΓΙΑΝΝΑΚΟΠΟΥΛΟΥ**

Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ  
ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

**ΜΙΧΑΗΛ ΚΑΡΧΙΜΑΚΗΣ**





## ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

### ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

#### ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΚΑ ΓΡΑΦΕΙΑ ΠΩΛΗΣΗΣ Φ.Ε.Κ.

<b>ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ</b> - Βασ. Όλγας 227	<b>23104 23956</b>	<b>ΚΟΜΟΤΗΝΗ</b> - Δημοκρατίας 1	<b>25310 22858</b>
<b>ΠΕΙΡΑΙΑΣ</b> - Ευρυπίδου 63	<b>210 4135228</b>	<b>ΛΑΡΙΣΑ</b> - Διοικητήριο	<b>2413 506449</b>
<b>ΠΑΤΡΑ</b> - Πανεπιστημίου 254 -Κτήριο Β	<b>2613 613428</b>	<b>ΗΡΑΚΛΕΙΟ</b> - Πεδιάδος 2	<b>2810 300781</b>
<b>ΙΩΑΝΝΙΝΑ</b> - Διοικητήριο	<b>26510 87215</b>	<b>ΜΥΤΙΛΗΝΗ</b> - Πλ. Κωνσταντινουπόλεως 1	<b>2251 352100</b>

#### ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΤΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΟΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

##### Σε έντυπη μορφή:

- Για τα Φ.Ε.Κ. από 1 έως 16 σελίδες σε 1 € προσαυξανόμενη κατά 0,20 € για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο ή μέρος αυτού.
- Για τα φωτοαντίγραφα Φ.Ε.Κ. σε 0,15 € ανά σελίδα.

##### Σε μορφή DVD/CD:

Τεύχος	Ετήσια έκδοση	Τριμηνιαία έκδοση	Μηνιαία έκδοση	Τεύχος	Ετήσια έκδοση	Τριμηνιαία έκδοση	Μηνιαία έκδοση
<b>Α'</b>	150 €	40 €	15 €	<b>Α.Α.Π.</b>	110 €	30 €	-
<b>Β'</b>	300 €	80 €	30 €	<b>Ε.Β.Ι.</b>	100 €	-	-
<b>Γ'</b>	50 €	-	-	<b>Α.Ε.Δ.</b>	5 €	-	-
<b>Υ.Ο.Δ.Δ.</b>	50 €	-	-	<b>Δ.Δ.Σ.</b>	200 €	-	20 €
<b>Δ'</b>	110 €	30 €	-	<b>Α.Ε.-Ε.Π.Ε. και Γ.Ε.Μ.Η.</b>	-	-	100 €

- Η τιμή πώλησης μεμονωμένων Φ.Ε.Κ. σε μορφή cd-rom από εκείνα που διατίθενται σε ψηφιακή μορφή και μέχρι 100 σελίδες, σε 5 € προσαυξανόμενη κατά 1 € ανά 50 σελίδες.
- Η τιμή πώλησης σε μορφή cd-rom/dvd, δημοσιευμάτων μιας εταιρείας στο τεύχος Α.Ε.-Ε.Π.Ε. και Γ.Ε.Μ.Η. σε 5 € ανά έτος.

ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΑ ΚΑΙ ΑΠΟΣΤΟΛΗ Φ.Ε.Κ.: Τηλεφωνικά: 210 4071010 - fax: 210 4071011 - internet: <http://www.et.gr>

#### ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.

Τεύχος	Έντυπη μορφή	Τεύχος	Έντυπη μορφή
<b>Α'</b>	225 €	<b>Α.Ε.Δ.</b>	10 €
<b>Β'</b>	320 €	<b>Α.Ε.-Ε.Π.Ε. και Γ.Ε.Μ.Η.</b>	2.250 €
<b>Γ'</b>	65 €	<b>Δ.Δ.Σ.</b>	225 €
<b>Υ.Ο.Δ.Δ.</b>	65 €	<b>Α.Σ.Ε.Π.</b>	70 €
<b>Δ'</b>	160 €	<b>Ε.Β.Ι.</b>	65 €
<b>Α.Α.Π.</b>	160 €		

- Το τεύχος Α.Σ.Ε.Π. (έντυπη μορφή) θα αποστέλλεται σε συνδρομητές ταχυδρομικά, με την επιβάρυνση των 70 €, ποσό το οποίο αφορά τα ταχυδρομικά έξοδα..

- Η καταβολή γίνεται σε όλες τις Δημόσιες Οικονομικές Υπηρεσίες (Δ.Ο.Υ.). Το πρωτότυπο διπλότυπο (έγγραφο αριθμ. πρωτ. 9067/28.2.2005 2η Υπηρεσία Επιτρόπου Ελεγκτικού Συνεδρίου) με φροντίδα των ενδιαφερομένων, πρέπει να αποστέλλεται ή να κατατίθεται στο Εθνικό Τυπογραφείο (Καποδιστρίου 34, Τ.Κ. 104 32 Αθήνα).
- Σημειώνεται ότι φωτοαντίγραφα διπλοτύπων, ταχυδρομικές Επιταγές για την εξόφληση της συνδρομής, δεν γίνονται δεκτά και θα επιστρέφονται.
- Οι οργανισμοί τοπικής αυτοδιοίκησης, τα νομικά πρόσωπα δημοσίου δικαίου, τα μέλη της Ένωσης Ιδιοκτητών Ημερησίου Τύπου Αθηνών και Επαρχίας, οι τηλεοπτικοί και ραδιοφωνικοί σταθμοί, η Ε.Σ.Η.Ε.Α, τα τριτοβάθμια συνδικαλιστικά Όργανα και οι τριτοβάθμιες επαγγελματικές ενώσεις δικαιούνται έκπτωσης πενήντα τοις εκατό (50%) επί της ετήσιας ταχυδρομικής συνδρομής.
- Το ποσό υπέρ Τ.Α.Π.Ε.Τ. [5% επί του ποσού συνδρομής (τρέχον έτος + παλαιότητα)], καταβάλλεται ολόκληρο (Κ.Α.Ε. 3512) και υπολογίζεται πριν την έκπτωση.
- Στην Ταχυδρομική συνδρομή του τεύχους Α.Σ.Ε.Π. δεν γίνεται έκπτωση.

Πληροφορίες για δημοσιεύματα που καταχωρούνται στα Φ.Ε.Κ. στο τηλ.: 210 5279000.

Φωτοαντίγραφα παλαιών Φ.Ε.Κ.: Μάρνη 8, τηλ.: 210 8220885, 210 8222924, 210 5279050.

Τα φύλλα όλων των τευχών της Εφημερίδας της Κυβερνήσεως διατίθενται δωρεάν σε ηλεκτρονική μορφή στην ιστοσελίδα του Εθνικού Τυπογραφείου ([www.et.gr](http://www.et.gr))

**ΟΙ ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ ΕΞΥΠΗΡΕΤΗΣΗΣ ΠΟΛΙΤΩΝ ΛΕΙΤΟΥΡΓΟΥΝ ΚΑΘΗΜΕΡΙΝΑ ΑΠΟ 08:00 ΜΕΧΡΙ 13:00**



\* 0 1 0 0 1 5 5 0 7 0 9 1 0 0 0 3 6 \*

**ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ**

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 \* ΑΘΗΝΑ 104 32 \* ΤΗΛ. 210 52 79 000 \* FAX 210 52 21 004  
ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: <http://www.et.gr> – e-mail: [webmaster.et@et.gr](mailto:webmaster.et@et.gr)